# HIGH SPECIFIC SURFACE AREA ZIRCONIUM OXIDE MATERIAL AND ITS MANUFACTURING METHOD

Patent number:

JP2001253714

**Publication date:** 

2001-09-18

Inventor:

NAKATANI TOSHIO; OUCHI KIMIO

**Applicant:** 

DAIICHI KIGENSOKAGAKU KOGYO CO

Classification:

- international:

C01G25/02; B01J21/06; B01J32/00

- european:

Application number:

JP20000068982 20000313

Priority number(s):

JP20000068982 20000313

Report a data error here

#### Abstract of JP2001253714

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide a zirconium material having high specific surface area and excellent heat resistance (thermal stability) of the specific surface area. SOLUTION: The high specific surface area zirconium oxide material is an amorphous material consisting essentially of Zr and O and having at least 150 m2/g specific surface area and the manufacturing method is provided.

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

(19)日本国特許庁 (JP)

## (12) 公開特許公報(A)

(11)特許出題公開番号 特期2001-253714

(P2001-253714A)

(43)公開日 平成13年9月18日(2001.9.18)

(51) Int.CL'	識別記号	FΙ		7	
C01G	25/02	C 0 1 G	25/02		4G048
B01J	21/06	B01J	21/06	Α	4G069
	32/00		32/00		

	審查請求	未請求 請求項の数8 OL (全 6 頁)		
特願2000-68982( P2000-68982)	(71)出願人	000208662		
	•	第一稀元素化学工業株式会社		
平成12年3月13日(2000.3.13)	F 3 月13日(2000.3.13) 大阪府大阪市住之江区平林南 1 丁目 6			
		<b>号</b> :		
	(72)発明者	中谷 利雄		
		大阪府大阪市住之江区平林南1丁目6番38		
		号 第一種元素化学工業株式会社内		
	(72) 拳明者	大内 公夫		
•	(12/)25976	大阪府大阪市住之江区平林南1丁目6番38		
		号 第一種元素化学工業株式会社内		
	(74) (5.00)	* ** **********************************		
	(4)代理人	100065215		
		弁理士 三枝 英二 (外8名)		
·		最終質に続く		
		特願2000-68982(P2000-68982) (71)出願人 平成12年3月13日(2000.3.13) (72)発明者		

#### (54)【発明の名称】 高比表面積酸化ジルコニウム質材料及びその製造方法

#### (57)【要約】

【課題】高い比表面積を有し、かつ、比表面積の耐熱性 (熱安定性) に優れた酸化ジルコニウム質材料を提供す る。

【解決手段】Zr及びOを主要構成成分とする非晶質材 料であって、比表面積が少なくとも150m¹/gであ る高比表面積酸化ジルコニウム質材料、及びその製造方 法。

#### 【特許請求の範囲】

【請求項1】Zr及びOを主要構成成分とする非晶質材 料であって、比表面積が少なくとも150m゚/gであ る高比表面積酸化ジルコニウム質材料。

【請求項2】800℃で熱処理した後において、酸化ジ ルコニウムの正方晶を含む結晶構造を有し、かつ、比表 面積が少なくとも100m²/gである請求項1記載の 髙比表面積酸化ジルコニウム質材料。

【請求項3】800℃で熱処理した後において、結晶子 径が150A以下である請求項1又は2に記載の高比表 10 ムのみからなるもの)においてはそのような例は報告さ 面積酸化ジルコニウム質材料。

【請求項4】ジルコニウムイオンを含む溶液から沈殿物 を生成させて酸化ジルコニウム質材料を調製するに際 し、当該溶液に少なくともジアミン化合物を添加すると とを特徴とする髙比表面積酸化ジルコニウム質材料の製

【請求項5】ジルコニウムイオンを含む溶液のp Hが5 ~10となるようにジアミン化合物を添加する請求項4 記載の製造方法。

【請求項6】生成した沈殿物をさらに熱処理する請求項 20 5記載の製造方法。

【請求項7】ジルコニウムイオンを含む溶液に、ジルコ ニウム以外の金属イオン又は金属粒子がさらに含まれる 請求項4~6のいずれかに記載の製造方法。

【請求項8】請求項1~3のいずれかに記載の材料から なる触媒材料。

#### 【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、高比表面積酸化ジ ルコニウム質材料及びその製造方法に関する。

[0002]

【従来技術】酸化ジルコニウムは、近年、その優れた耐 熱性から、触媒材料及び触媒担体をはじめとして様々な 製品に幅広く利用されつつある。

【0003】例えば、最も過酷な雰囲気とされている自 動車排ガス浄化触媒において、酸化ジルコニウムは酸化 セリウムの耐熱性向上及び貴金属の焼結抑制のために使 用されている(船曳正起:触媒,31,8,566頁 (1989年))。

【0004】また、リーンパーンエンジンからの排気ガ 40 製造方法。 ス中に含まれるNOxガスを浄化するNOx吸蔵還元型 の触媒において貴金属の担体として用いられている(特 開平11-138021号、特開平11-226404 号等)。硫酸又はタングステン酸と複合させた酸化ジル コニウムは、固体酸触媒として有用であるとの報告もさ れている (特開平9-103681号、特開平6-21 0176号、特開平5-112473号、特開昭61-24641号等)。

【0005】とれらの触媒担体分野で使用される酸化ジ ルコニウムは、可能な限り比表面積が高い方が好まし

い。また、複合物の前駆体として使用する場合において も高比表面積、すなわち反応活性が高いことが望まれ

[0006]

【発明が解決しようとする課題】しかしながら、アルミ ニウム、ケイ素、セリウム等を添加して複合酸化物とし た場合には高い比表面積が確保できることが報告されて いるものの、純粋な酸化ジルコニウム(アルミニウム、 ケイ素、セリウム等を含まず、実質的に酸化ジルコニウ れていない。

【0007】従来から知られている純粋な酸化ジルコニ ウムにおいて、これを400℃で焼成した後の比表面積 はせいぜい100m<sup>2</sup>/g程度である。また、この酸化 ジルコニウムを800℃で熱処理した際の比表面積は約 20m1/gとなり、熱による劣化が著しい。このよう に、アルミナ等と比較した場合、中・高温域での比表面 積の低さが酸化ジルコニウムの大きな欠点とされてい る。

【0008】従って、本発明は、高い比表面積を有し、 かつ、比表面積の耐熱性(熱安定性)に優れた酸化ジル コニウム質材料を提供することを主な目的とする。ま た、本発明は、かかる材料を工業的規模で再現性良く製 造する方法を提供することも目的とする。

[0000]

【課題を解決するための手段】本発明者は、従来技術の 問題点を解決するために鋭意研究を重ねた結果、特定の 製法によって得られた材料が特異な性質を有することを 見出し、ついに本発明を完成するに至った。

30 【0010】すなわち、本発明は、下記の高比表面積酸 化ジルコニウム質材料及びその製造方法に係るものであ る。

【0011】1.Zr及び〇を主要構成成分とする非晶 質材料であって、比表面積が少なくとも150m²/g である高比表面積酸化ジルコニウム質材料。

【0012】2.ジルコニウムイオンを含む溶液から沈 殿物を生成させて酸化ジルコニウム質材料を調製するに 際し、当該溶液に少なくともジアミン化合物を添加する ことを特徴とする高比表面積酸化ジルコニウム質材料の

[0013]

【発明の実施の形態】本発明の高比表面積酸化ジルコニ ウム質材料は、乙r及び〇を主要構成成分とする非晶質 材料であって、比表面積が少なくとも150m²/gで

【0014】本発明の酸化ジルコニウム質材料は、ジル コニウム原子及び酸素原子の存在を必須とするが、本発 明の効果を妨げない範囲内で不可避不純物等の第三成分 が含まれていても良い。本発明では、実質的にZr及び 50 〇のみからなる材料においても、特に高い比表面積を達

成することができる。

【0015】本発明の酸化ジルコニウム質材料は非晶質 である。従って、X線回折像はブロードな状態のままで あり、明確なピークは存在しない。特に、本発明材料 は、少なくとも400°Cで熱処理した場合にも非晶質を 維持していることが好ましい。

【0016】本発明材料の比表面積は少なくとも150 m<sup>2</sup>/g (好ましくは少なくとも200m<sup>2</sup>/g) であ り、最終製品の用途、使用目的等に応じて上記範囲内で 適宜設定すれば良い。例えば、本発明材料を石油化学用 10 触媒担体として用いる場合は、その比表面積は通常20 0 m²/g以上、特に250 m²/g以上とすることが好 ましい。

【0017】また、本発明の酸化ジルコニウム質材料で は、この材料を800℃で熱処理した後において、酸化 ジルコニウムの正方晶を含む結晶構造を有し、かつ、比 表面積が少なくとも100m'/gであることが好まし い。このような特性をもつ材料は、髙温下での耐熱性が 要求される用途、例えば自動車排ガス浄化用触媒担体に 好適に用いることができる。

【0018】800°C熱処理後の結晶構造については、 本発明の効果を妨げない範囲内で正方晶以外の結晶相 (例えば、単斜晶等)を有していても良い。 このよう に、本発明では、800℃熱処理後の結晶構造において 正方晶とともに他の結晶相が混在していても良いが、正 方晶の割合が80体積%以上、特に90体積%以上から なる結晶構造であることが好ましい。これにより、特に 高い比表面積を確保することが可能となる。

【0019】さらに、本発明の酸化ジルコニウム質材料 では、との材料を800℃で熱処理した後において、結 30 晶子径が150A以下(特に100A以下)であること が好ましい。本発明材料は、結晶成長が上記結晶子径の 範囲内に抑制される場合には、特に高い比表面積を達成 することができる。

【0020】本発明材料は、細孔容積が通常0.3cc /g以上、特に0.5cc/g以上であることが好まし い。また、細孔半径は通常40A以下、特に25A以下 であることが好ましい。

【0021】また、この材料を800℃で熱処理した後 における細孔容積は通常0.2cc/g以上、特に0. 25 c c/g以上であることが好ましい。同様に、この 材料を800℃で熱処理した後における細孔半径は通常 200 A以下、特に100 A以下であることが好まし

【0022】さらに、本発明材料は、この材料を400 ℃で熱処理した後において、少なくとも250m²/g の比表面積、特に少なくとも300㎡/gの比表面積 を有していることが好ましい。

【0023】本発明における800℃(又は400℃) での熱処理は、例えば上記材料5gをルツボにとり、予 50 【0031】また必要に応じて、上記溶液中にジルコニ

め800℃ (又は400℃) に加熱されている電気炉中 で酸化性雰囲気中800℃(又は400℃)で3時間処 理し、次いで電気炉からルツボを取り出してデシケータ ー中で室温(約18℃)まで放置冷却することにより行 われる。従って、少なくとも上記熱処理によって上記比 表面積又は結晶子径を示すものは本発明に包含される。 【0024】本発明の高比表面積酸化ジルコニウム質材 料は、例えばジルコニウムイオンを含む溶液から沈殿物 を生成させて酸化ジルコニウム質材料を調製するに際 し、当該溶液に少なくともジアミン化合物を添加すると と(本発明方法)によって製造することができる。 【0025】ジルコニウムイオンを含む溶液は、例えば ジルコニウム原料を適当な溶媒に溶解させたものを用い ることができる。ジルコニウム原料としては、ジルコニ ウムイオンを供給できるものであれば特に限定されな い。例えば、溶媒として水等の水系溶媒を用いる場合 は、オキシ硝酸ジルコニウム、オキシ塩化ジルコニウム 等のジルコニウム無機酸塩を用いることができる。また 例えば、メタノール、エタノール等の有機溶媒を用いる 20 場合は、ジルコニウムテトラブトキシド等のジルコニウ ム有機酸塩を用いることができる。本発明では、工業的 規模での生産性等の見地より、水系溶媒(特に水)にお いてオキシ塩化ジルコニウムを用いることが好ましい。 【0026】上記溶液におけるジルコニウムイオンの濃 度は、用いる塩類の種類(溶解度)等に応じて適宜設定 すれば良いが、通常は溶媒1000g中に酸化ジルコニ ウムとして5~200g程度、好ましくは10~80g とすれば良い。

【0027】本発明方法では、上記溶液に少なくともジ アミン化合物を添加する。ジアミン化合物としては、用 いる溶媒に溶媒和するものであればを特に制限されず、 公知の製法で得られるもの又は市販品を用いることがで きる。例えば、ヒドラジン、エチレンジアミン、p-フ ェニレンジアミン等のジアミン化合物を使用することが

【0028】ジアミン化合物の添加量は、用いるジアミ ン化合物の種類(溶解度)等に応じて適宜変更できる が、通常は上記溶液のpHが5~10程度、好ましくは 7~9となるようにすれば良い。

【0029】本発明方法では、ジアミン化合物の添加に より沈殿物を生成させることができるが、必要に応じて 塩基を添加して沈殿物を生成させることもできる。塩基 としては、特に制限されず、例えば水酸化アンモニウ ム、重炭酸アンモニウム、水酸化ナトリウム、水酸化カ リウム等を使用することができる。

【0030】塩基の添加量は、上記溶液から沈殿物を生 成させることができれば特に限定されず、通常は上記溶 液のpHが5以上、好ましくは7以上となるようにすれ ば良い。

ウム以外の金属イオン又は金属粒子がさらに含まれてい ても良い。とれら金属イオン等は1種又は2種以上を配 合できる。これにより、ジルコニウムとの複合体を製造 することができる。例えば、Mg、Al、Si、Ca、 Sc. Ti. Cr. Mn. Fe. Co. Ni. Cu. Z n、Y、In、Sn、Mo、W等のほか、La、Ce、 Pr等のランタノイド元素等を上記溶液中に添加すると とができる。

【0032】また、本発明方法では、上記溶液の温度は 特に限定的ではなく室温付近でも実施できるが、工業的 10 規模での生産性等に応じて必要により60℃以上、特に 90~110℃の温度に加熱しても良い。

【0033】次いで、生成した沈殿物を固液分離法によ り回収し、酸化ジルコニウム質材料を得る。固液分離法 は、例えば濾過、遠心分離、デカンテーション等の公知 の方法に従えば良い。回収後、必要に応じて酸化ジルコ ニウム質材料を水洗しても良い。

【0034】得られた酸化ジルコニウム質材料は、さら **に必要に応じて乾燥させても良い。乾燥方法は、公知の** 方法に従えば良く、例えば自然乾燥、加熱乾燥等のいず 20 れであっても良い。また、必要であれば、乾燥処理後に 粉砕処理、分級処理等を実施しても良い。

【0035】また必要に応じて、酸化ジルコニウム質材 料を熱処理することもできる。熱処理温度は、酸化ジル コニウム質材料が非晶質を維持する限り特に限定されな いが、通常は400~800℃程度、好ましくは400 ~600℃とすれば良い。熱処理雰囲気は、大気中又は 酸化性雰囲気中とすれば良い。

#### [0036]

【作用】本発明のジルコニウム質材料は、非晶質を示す 30 X線回折像を示す。一般に、酸化ジルコニウムは400 ℃で結晶化することが知られているが、本発明材料は少 なくとも600℃まで非晶質体として存在する。

【0037】また、一般に、800℃で熱処理した後、 正方晶酸化ジルコニウムとするためには安定化剤(例え ば、イットリウム、カルシウム、マグネシウム、セリウ ム等)を固溶させ、安定化酸化ジルコニウムを生成させ る必要がある。とれに対し、本発明の酸化ジルコニウム では、結晶径が非常に小さい微細結晶から構成されてい るため、安定化剤なしでも正方晶系を得ることができ る。これは、微粒子化に伴い表面エネルギーが増大する ことにより、正方晶から単斜晶への変態を抑制すること によるものである。このような状態の正方晶を安定化酸 化ジルコニウムと区別するため、準安定化正方晶ジルコ ニウムと呼ぶこともある。

【0038】また、本発明の製造方法においては、特に ジアミン化合物を添加して溶液中に存在させることが特 徴である。これにより、ジアミン化合物がジルコニウム イオン(Z r ¹ ˙又はZ r O ; ¹ ˙)と水酸化物イオン(O H-)との不規則に重合した水酸化物沈殿の生成を抑制

し、一定の重合数に制御された塩基性沈殿物を得ること ができる。また、水和水(配位水、表面付着水等を含 む)の位置にジアミン化合物が配位するため、沈殿物の 凝集はジアミン化合物の二座を介して生じ、熱処理脱水 時において焼結を抑制する効果を発現させることができ

#### [0039]

【発明の効果】本発明の製造方法によれば、従来の酸化 ジルコニウムとは異なる結晶系及び比表面積を有し、か つ、800℃以上という高温域まで比表面積が安定な酸 化ジルコニウムを工業的規模で再現性良く製造すること ができる。

【0040】そして、本発明の酸化ジルコニウム質材料 は、その比表面積が大きいことから、触媒材料(例え ば、触媒、触媒担体、助触媒等)をはじめ、吸着材、イ オン交換材等として有用である。

【0041】特に、自動車排ガス浄化用触媒等における 貴金属の担体(触媒担体)、固体触媒酸における硫酸タ ングステン酸等との複合化のための触媒材料のほか、高 い比表面積が要求される用途あるいは高温域で使用され る用途において好適に用いることができる。

#### [0042]

【実施例】以下に実施例及び比較例を示し、本発明の特 徴を一層明確にする。なお、本発明は、これら実施例の 態様に限定されるものではない。

【0043】実施例中における各物性は以下の方法によ り測定した。また、各実施例及び比較例において得られ た材料中には、不可避不純物として酸化ハフニウムを 1. 3~2.5重量%含有している。

#### (1) X線回折分析。

X線回折装置(「ガイガーフレックスRAD-2C」リ ガク製)を用いて測定した。

#### (2) 結晶子径

X線回折装置(「ガイガーフレックスRAD-2C」リ ガク製) を用いて測定した結果に基づき、シェラー法に より算出した。

### (3)比表面積

比表面積計(「フローソープ-II」マイクロメリティク ス製)を用い、BET法により測定した。

#### (4)細孔容積及び細孔半径

測定裝置「Autosorb-1, Quantachrome(MODEL NO.AS1K R)」を用い、BJH法により測定した。

#### 【0044】実施例1

オキシ塩化ジルコニウムを酸化ジルコニウムとして20 gとなるように秤量し、これを水に溶解させて500g の溶液とした。この溶液に、95重量%のエチレンジア ミンを添加し、次いで25重量%の水酸化アンモニウム を添加して溶液のpHを10に調整し、沈殿物を生成さ せた。沈殿物をろ別して回収した後、水洗した。次に、 50 沈殿物を400℃で5時間焼成した。得られた焼成体の

比表面積は245m1/gであった。また、この焼成体 についてX線粉末回折分析を行った。その結果を図1A (400℃熱処理) に示す。図1Aより、焼成体は非晶 質であることが確認された。これをさらに800℃で熱 処理した試料についてX線粉末回折分析を行った。その 結果を図1A(800℃熱処理)に示す。図1Aより、 試料は単斜晶系を含む正方晶からなる酸化ジルコニウム (正方晶の割合:約99体積%)であることを確認し た。この比表面積は105 m<sup>1</sup>/gであり、結晶子径は 98人であった。これらの結果を表1に示す。また、表 10 1には、上記沈殿物の細孔容積及び細孔半径、上記80 O℃で熱処理した試料の細孔容積及び細孔半径を示す。 さらに、上記沈殿物における熱処理温度と比表面積との 関係を調べた結果を図2に示す。

#### 【0045】実施例2

オキシ塩化ジルコニウムを酸化ジルコニウムとして20 gとなるように秤量し、これを水に溶解させて500g の溶液とした。この溶液に、60重量%の抱水ヒドラジ ン(N, H,·H,O)を添加して溶液のpHを8に調整 し、沈殿物を生成させた。沈殿物をろ別して回収した 後、水洗した。次に、沈殿物を400℃で5時間焼成し た。得られた焼成体の比表面積は317m²/gであっ た。また、この焼成体についてX線粉末回折分析を行っ た。その結果を図1B(400℃熱処理)に示す。図1 Bより、焼成体は非晶質であることを確認した。これを さらに800℃で熱処理した試料をX線粉末回折分析を 行った。その結果を図1B(800℃熱処理)に示す。 図1Bより、試料は単斜晶系を含む正方晶からなる酸化\* \*ジルコニウム(正方晶の割合:約99体積%)であると とが確認された。この比表面積は128m²/gであ り、結晶子径は98人であった。これらの結果を表1に 示す。また、表1には、上記沈殿物の細孔容積及び細孔 半径、上記800℃で熱処理した試料の細孔容積及び細 孔半径を示す。さらに、上記沈殿物における熱処理温度 と比表面積との関係を調べた結果を図2に示す。

#### 【0046】比較例

エチレンジアミンを使用しなかったほかは、実施例1と 同様にして沈殿物を得た。この沈殿物を400℃で5時 間焼成した。得られた焼成体の比表面積は107 m²/ gであった。また、この焼成体についてX線粉末回折分 析を行った。その結果を図1C(400℃熱処理)に示 す。図1 Cより、焼成体は少量の正方晶を含む単斜晶か らなる酸化ジルコニウムであることを確認した。これを さらに800℃で熱処理した試料についてX線粉末回折 分析を行った。その結果を図1C(800℃熱処理)に 示す。図1 Cより、試料は単斜晶からなる酸化ジルコニ ウム(正方晶の割合:約3体積%)であることが確認さ 20 れた。この比表面積は21 m²/gであり、結晶子径は 211人であった。これらの結果を表1に示す。また、 表1には、上記沈殿物の細孔容積及び細孔半径、上記8 00℃で熱処理した試料の細孔容積及び細孔半径を示 す。さらに、上記沈殿物における熱処理温度と比表面積 との関係を調べた結果を図2に示す。

[0047]

【表1】

実施例1,2及び比較例による酸化ジルコニウムの物性比較

	実施例1	実施例2	比較例	
比表面積 (㎡/g)	245	317	107	
结晶子系(A)	<b>李品質</b>	非晶質	9 2	
和孔容積 (oc/g)	0. 58	0. 62	0. 26	
細孔半径(A)	18	21	50	
[800℃熱処理後]				
比表面積 (㎡/g)	105	128	21	
枯品子系(A)	98	9.5	211	
細孔容積(oc/g)	0. 26	0. 28	0. 18	
<b>柳孔学径(人)</b>	62	43	238	

【0048】表1の結果からも明らかなように、比較例 では、比表面積が150m'/g以下である沈殿物であ り、これを800℃で熱処理した後には比表面積が21 m'/gが大幅に低下する。

【0049】これに対し、実施例1及び2の沈殿物は、 800℃で熱処理した後においても100m²/g以上 という大きな比表面積を維持できることがわかる。ま た、800℃熱処理後における細孔容積は0.2 c c /

g以上、細孔半径200A以下という特異な構造を有す ることがわかる。

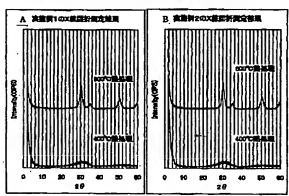
#### 【図面の簡単な説明】

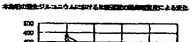
【図1】各実施例及び比較例における400℃及び80 0℃加熱後のX線回折分析結果を示す図である。

【図2】各実施例及び比較例における沈殿物における熱 処理温度と比表面積との関係を調べた結果を示す図であ る。

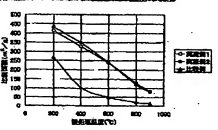
【図1】

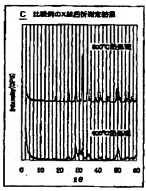
・本義明の歌化ジルコニウムにおけるX額国行後の他が確認をによる変化





【図2】





フロントページの続き

Fターム(参考) 4G048 AA02 AB02 AC08 AD06 AE05 4G069 AA01 AA08 BA05A BA05B CA03 CA09 DA06 EC02Y EC03X EC03Y EC04Y EC05Y EC26 FA01 FC07